Requested Patent:

JP2108048A

Title:

SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL;

Abstracted Patent:

JP2108048;

**Publication Date:** 

1990-04-19;

Inventor(s):

ISHIKAWA MINORU; others: 02;

Applicant(s):

KONICA CORP;

Application Number:

JP19880262336 19881017;

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/392; G03C1/42;

Equivalents:

ABSTRACT:

PURPOSE:To improve sharpness and graininess and to improve development processing stability by specifying the average grain size of the silver halide particles in respective photosensitive silver halide emulsion layers to

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-108048

識別記号

庁内整理番号

· **3**公開 平成2年(1990)4月19日

G 03 C 7/392 1/42 6906-2H 7102-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全19頁)

60発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

②特 顧 昭63-262336

志

20出 顧 昭63(1988)10月17日

@発明者 石 川

実 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

**⑩**発明者 入江 康

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

**@**発明者 木田 修二

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

⑪出 願 人 コニカ株式会社

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

#### 明都書

#### 1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

#### 2. 特許請求の範囲

支持体上に赤感性層、 緑感性層及び青感性層を 会む写真構成層を有するハロゲン化銀カラー写真 感光材料において、各感光性ハロゲン化銀乳剤層 中のハロゲン化銀粒子の平均粒径が0.5μm以下で あり、かつ、該写真構成層の少なくとも一層が、 現像主薬の酸化生成物と反応して該酸化物をスカ ペンジし得る化合物、或はその前駆体を放出し得 る化合物を含有することを特徴とするハロゲン化 銀カラー写真感光材料。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、ハロゲン化銀カラー写真感光材料に関し、更に詳しくは鮮鋭性、粒状性が著しく改善され、かつ、現像処理安定性の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料に関するものである。

#### (発明の背景)

近年、ハロゲン化銀カラー写真感光材料の進歩は著しく、高感度化、高國質化された感光材料が次々と世に出され、高國質化技術によりスモールフォーマットのフィルム(例えば110フィルム、ディスクフィルム)でも良好な写真が得られるようになってきた。更に高國質化をめざし、米国特許3.402,046号には、光散乱の少ないハロゲン化銀乳剤粒子を特定した技術が配載され、米国特許3,658,536号には、ハロゲン化銀カラー写真感光材料特有の感色性の異なることとのより、主に光学的な有効利用法によって鮮鋭性を良化する技術が記載されている。

一方米国特許3.227.554号には、DIRカプラー、DIR化合物を用いた技術が記載され、英国特許2.083.640号には移動性の色素を生じるようなカプラーを用いた技術が開示され、特開昭60-128443号公報には、平均沃化銀合有率の高いハロゲン化銀を用いる技術が開示され、これらにより

粒状性を良化することが提案されている。

このような新規技術の構築により、益々ハロゲン化銀カラー写真感光材料の高画質化は速成されるものと考えられるが、前配の各技術は発色現像工程における現像処理安定性が劣化するという欠点が見られ、近年のミニラボ化、迅速処理化、改は発色現像液の低補充化に伴い変動巾のコントロールは、より難しくなってきている。

これらの問題を解決する手段として種々の検討がなされてきたが、今だ問題点の解決に至らず鮮鋭性、粒状性が改善され、かつ、現像処理安定性の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料が求められている。

#### (発明の目的)

本発明は鮮鋭性及び粒状性が著しく改善され、かつ、現像処理安定性の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することを目的とする。
(発明の構成)

本発明者等は鋭意検討を重わた結果、上記目的を支持体上に赤感性層、緑感性層及び青感性層を

-3-

ことができるタイミング基を表し、ScはCoup又はTine-Scから放出された後、発色現像主薬酸化体を酸化還元反応又はカップリング反応によりスカベンジし得る発色現像主薬酸化体のスカベンジャーを表し、4は0又は1を安す。

更に一般式(DSR-I)で表される化合物を具体的に説明すると、Coupで表されるカブラー疫基は、一般にイエローカブラー疫基、マゼンタカブラー疫基、シアンカブラー疫基、又は実質的に画像形成発色色素を形成しないカブラー疫基であり、好ましくは下記一般式〔Ia〕ないし〔Ih〕で表されるカブラー疫基である。

一般式 (Ib)

R, COCHCONHR,

一般式〔Ic〕

一般式 (Id)



含む写真構成層を有するハロゲン化銀カラー写真 感光材料において、各感光性ハロゲン化銀丸の外のの外で、 のハロゲン化銀粒子の平均粒径が0.5μα以下で あり、かつ、該写真構成層の少なくとも一層で 現像主薬の酸化生成物と反応して酸酸化物をスカ ペンジし得る化合物、或はその前配体を放出、カ る化合物を含有することを特徴とするハロとを見 また。

本発明における現像主薬の酸化生成物と反応して酸酸化物をスカベンジし得る化合物あるいは、その前駆体を放出し得る化合物(以下「DSR化合物」と称する)は、好ましくは一般式(DSR-I)によって表される。

#### 一般式 (DSR-1)

#### Coup-(Time)g-Sc

上記一般式(DSR-I)において、Coupは発色 現像主薬酸化体との反応により(Time) 2-S c を放出し得るカブラー残蓄を表し、Time はTime -S c がCoupから放出された後、S c を放出する

-4-



一般式 (ie)

一般式 [l'g]

一段式 (1 f)

上記一般式(Ia)において、Riはアルキル 基、アリール甚、アリールアミノ甚を表し、Ri はアリール基、アルキル甚を表す。

上記一般式〔1b〕において、R。はアルキル 基、アリール芸を表し、R。は、アルキル基、ア シルアミノ基、アリールアミノ基、アリールウレ イド基、アルキルウレイド基を表す。

上記一般式(Ic)において、R。は一般式 (Ib)のR。と同義であり、R。はアシルアミノ 甚、スルホンアミド菌、アルキル菌、アルコキシ 基、ハロゲン原子を安す。

上記一般式〔Ⅰd〕及び〔Ⅰe〕において、

R,はアルキル基、アリール基、アシルアミノ基、 アリールアミノ基、アルコキシ基、アリールウレ イド基、アルキルウレイド基を表し、R。はアル キル基、アリール基を表す。

上記一般式〔If〕において、R。はアシルアミノ基、カルバモイル基、アリールウレイド基を表し、R。はハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基を表す。

上記一般式(Ig)において、R。は一般式 (If)と同義であり、R。はアミノ基、炭酸ア ミド基、スルホンアミド基、ヒドロキシル基を表 す。

上記一般式(Ih)においてRidニトロ基、アシルアミノ基、コハク酸イミド基、スルホンアミド基、アルコキシ基、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基を表す。

また、上記一般式中、 (Ic) における ett 0 ~ 3、 (If) 及び (Ih) における nは 0 ~ 2、 一般式 (Ig) における mは 0 又は 1 の整数を表

-7-

発色色素が感光材料から処理液中に流出する、所謂、流出性色素形成カブラー、処理液中の成分と反応して原白される、所謂、 類白性色素形成カブラーなど、現象処理後色像が残らないものを意味し、流出性色素形成カブラーの場合には、 R 1~R 1。の炭素原子数の総和は15以下が好ましく、 更に R 1~R 1。の登集甚として少なくとも一つのカルポキシル基、アリールスルホンアミド基を有することが好ましい。

前配一般式 [DSR--I] において、Time で表されるタイミング基は、好ましくは下記一般式 [Ii] 、 (Iij) 又は (Ik) で示される。

一般式(1i)

式中、Bはペンゼン環又はナフタレン環を完成 するのに必要な原子群を衷し、Yは-O-、

· R · 4 - S - 又は - N - を表し、前記一般式 (DSR- I ) し、4、nが2以上のとき、各 R ·、 R ·及び R · · · は 各々、同一でも異なっていてもよい。

上記各基は、置換基を有するものを含み、好ましい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ甚、スルホンアミド甚、ヒドロキシル基、カルボキシル基、アルキル基、アルコキシ基、カルボニルオキシ基、アシルアミノ基、アリール基等の他、いわゆるビス型カブラー、ボリマーカブラーを構成するカブラー部分を含むものが挙げられる。

上記各一般式における R 1~ R 1。の最する親袖性は目的に応じて任意に選ぶことができ、通常の国像形成カプラーの場合、 R 1~ R 1。の炭素原子数の総和は10~60が好ましく、 更に好ましくは15~30である。 又、発色現像により生成する色素を、感光材料中を適度に移動することができるようにする場合には、 該 R 1~ R 1。の炭素原子数の能和は15以下が好ましい。

又、 実質的に画像形成発色色素を生成しないカ ブラーとは、発色色素を生成しないものの他に、

-8-

のCoup(カップリング成分)の括性点に結合する。 Rix、Rix及びRixは水素原子、アルキル甚又は アリール基を表す。

R:ま 上記 - C - 基はYに対しオルト位又はパラ位に R:s 優換されており、他方は前記一般式〔DSR-I〕

Scに結合している。

大中、Y、R:s、R:sは各々、前記一般式
(Ii)と同義であり、R:sは水素原子、アルキル
基、アリール基、アシル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基又は復業環発基を安し、R:s は水素原子、アルキル基、アリール基、複素環接 基、アルコキシ基、アミノ基、酸アミド基、スルホンアミド基、カルボキシル基、アルコキシカルポニルを表す。

又、上記一般式 ( l j ) で表されるタイミング 基は、前記一般式 ( l i ) と同様に、Y が前記一 般式(DSR-1)のCoup(カップリング成分)
R 1:
の括性点に、又、−C − がScに結合している。

次に分子内求核量換反応によりScを放出する Time基としては下記一般式〔Ik〕で示されるものがある。

一般式(Ik)

- N u - D - E -

式中、Nuは電子の豊富な酸素、硫黄又は窒素原子等を有している求核基を表し、前記一般式 (DSR-I)のCoup (カップリング成分)の活性点に結合している。 E は電子の不十分なカルボニル基、チオカルボニル基、ホスフィニル基等を有している 求電子基を表す。この求電子基 E は S c のへテロ原子と結合していて、Coup (カップリング成分)から N uが放出された 後、3 員~7 員環の形成を伴なう反応により分子内求核置換を破り、かつそれによって S c を放出することのできる結合基を表す。

-11-

で表されたカプラーと同様に目的に応じて任意に 選ばれるが、本発明の効果を最大限に発揮させる ためには、S c の炭素数の飽和は 6 ~50、好まし くは 6 ~30、更に好ましくは 6 ~20である。

Scがカップリング反応により発色現像主薬酸化体をスカベンジするものである時には、該Scは種々のカブラー残基であることができるが、好ましくは実質的に画像形成発色色素を形成しないかラー、源白性色素形成カブラー及び反応活性点に非難脱性の置換基を有し色素を形成しないWeissカブラー等を利用することができる。

DSR化合物の具体的化合物としては、例えば英国特許1546837号、特開昭52-150631号、同57-111536号、同57-138636号、同60-185950号、同60-203943号、同60-213944号、同60-214358号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-102647号、同61-107245号、同61-113060号、同61-231553号、同61-233741号、同61-236551号、同61-233741号、同61-236551号、同61-

又、Scで表される発色現像主薬酸化体のスカベンジャーは酸化量元型のものとカップリング型のものとがある。

一般式(DSR-I)において、Scが酸化還元 反応によって発色現像主薬酸化体をスカベンジす るものである時には、酸 Scは発色現像主薬酸化 体を最元し得る基であり、例えばAngew、Chem、 Int、Ed..17 875~886(1978)、The Theory of the Photographic Process第4版(Nac Millan 1977)11章、特開昭59-5247号等に記載された還 元剤が好ましく、又現像時にそれら還元剤を放出 できる前駆体であってもよい。具体的には、一OH 基、-NHSO\*R基、-NHSO\*N

(式中、R,R'は水素原子、アルキル、シクロ アルキル、アルケニル、アリールの各基を表す) を少なくとも2つ有するアリール基、複素環基が 好ましく、中でもアリール基が好ましく、フェニ ル基が更に好ましい。

Scの親袖性は、上記一般式〔Ⅰa〕~〔Ⅰh〕

-12-

238057号、同 61-240240号、 同 61-249052号、 同 62-81638号、 同 62-205346号、 同 62-287249号等に 記載されたもの がある。

Scとして、酸化意元型スカベンジャーを好ま しく用いることができ、この場合には発色現像主 薬酸化体を還元することによって発色現像主薬を 再利用することができる。

次に一般式(DSR-I)で表されるDSR化合物を 例示するが、本発明は下記例示化合物に限定され ものではない。

DSR-2

D S R - 3

DSR-5

$$(CH_3)_3CCOCHCONH$$

$$O$$

$$NIICO(CH_3)_3O$$

$$C_5H_{11}(t)$$

-15-

DSR-10

-17-

D S R - 6

DSR-7

-16-

OH 
$$CONH(CH_2)_*O \longrightarrow C_*H_{11}(t)$$

OH  $CONH(CH_2)_*O \longrightarrow C_*H_{11}(t)$ 

OH  $CONH(CH_2)_*O \longrightarrow C_*H_{11}(t)$ 

OH  $CONH(CH_2)_*O \longrightarrow C_*H_{11}(t)$ 

D S R - 13

DSR-12

DSR-14

D S R - 15

DSR-16

DSR-17

-19-

DSR-22

D S R - 23

-21-

D'S R -18

DSR-19

DSR-20

- 20 -

DSR-25

DSR-26

D S R -27

DSR-28

DSR-29

- 23 -

DSR-34

D S R -35

- 25 -

DSR-30

DSR-31

DSR-32

-24-

DSR-38

D S R -37

<del>---553---</del>

$$(CH_{3})_{3}CCCCHCONH$$

$$NHCO(CH_{2})_{3}O$$

$$C_{8}H_{1,1}(t)$$

$$N = N$$

$$N = N$$

$$N = N$$

$$N = N$$

#### DSR-39

#### DSR-40

-27-

これらのDSR化合物は、一般に乳剤層中の銀ーモル当り2×10-1~5×10-1モルが好ましく、より好ましくは1×10-3~1×10-1モルを用いる。これらのDSR化合物を本発明に係るハロゲン化銀乳剤中、又は他の写真構成層整布被中に含有せしめるには、設DSR化合物がアルカリ可管性である場合には、アルカリ性溶液として活加してもよく、油溶性である場合には、例えば米国特件2.322.027号、同2.801.170号、同2.801.171号、同2.272.191号、同2.304.940号等に記載の方法に従って、DSR化合物を高沸点溶媒に、必要に応じて低沸点溶媒を併用して溶解し、微粒子状に分散してハロゲン化銀乳剤に添加するのが好ましい。

上記のDSR化合物は、特開昭57-138638号、同57-155537号、同57-171334号、同58-11941号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-107245号、同61-113060号等に記載された方法によって合成することができる。

本発明のDSR化合物から現像時に画像の機度

DSR-42

本発明のDSR化合物は、感光性ハロゲン化銀乳剤層及び/又は非感光性の写真構成層に振加することができるが、感光性ハロゲン化銀乳剤層に 振加するのが好ましい。

本発明のDSR化合物は、同一層に2種以上含ませることができる。又、同じDSR化合物を異なる2つの以上の層に含ませてもよい。

- 28 -

本発明のDSR化合物は、感光性ハロゲン化銀乳剤層及び/又は非感光性の写真構成層に抵加することができるが、感光性ハロゲン化銀乳剤層に 抵加するのが好ましい。

本発明のDSR化合物は、同一層に2種以上含ませることができる。又同じDSR化合物を異なる2つ以上の層に含ませてもよい。

これらの D S R 化合物は、一般に乳剤層中の低 1 モル当り 2 × 10<sup>-1</sup>~ 5 × 10<sup>-1</sup>モルが舒ましく、 より好ましくは1×10-1~1×10-1モルを用いる。これらのDSR化合物を本発明に係るハロゲン化級乳剤中又は他の写真構成層強布液中に含有せしめるには、骸DSR化合物がアルカリ可溶性である場合には、アルカリ性溶液として添加してもよく、抽溶性である場合には、例えば米国特許2.322.027号、同2.801.171号、同2.272.191号及び同2.304.940号に記載の方法に従って、DSR化合物を高沸点溶媒に、必要に応じて低沸点溶媒を併用して溶解し、微粒子状に分散してハロゲン化銀乳剤に添加するのが好ましい。

上記のDSR化合物は、特開昭57-138638号、同57-155537号、同57-171334号、同58-111941号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-107245号、同61-113060号等に記載された方法によって合成することができる。

本発明のDSR化合物から現象時に画像の機度に対応して放出された酸化された現象主薬とカップリング反応もしくは酸化煮元反応する化合物取

-31-

粒径は例えば飲粒子を電子顕微鏡で1万倍から5万倍に拡大して投影し、そのブリント上の粒子 直径又は投影時の面積を実別することによって得ることができる。

本発明において平均粒径 0.5 μ m以下の感光性ハロゲン化銀乳剤は、単分散ハロゲン化銀乳剤が好ましい。

単分散ハロゲン化銀乳剤とは、(2)式で定義される標準偏差Sを、(1)式で定義される平均粒径 下で割ったS/下(=分布の広さ)が0.2以下であるものをいう。

$$S = \sqrt{\frac{\sum (\overline{r} - r i)^{s} n i}{\sum n i}} \cdots \cdots (2)$$

更に好ましくは分布の広さが0.15以下のものである。

単分数乳剤は種粒子を含むゼラチン溶液中に、 水溶性銀塩溶液と水溶性ハライド溶液を、 pA 8及び pH の制御下ダブルジェット法によって加える ことによって得ることができる。 版加速度の決定 に当っては、特開昭 54・48521号、同58・49938号公 はその前駆体は、感光乳剤層内においては、画像と機関に対応して色素形成反応(カップリング反応)を抑制し、画像の鮮鋭度向上等のいわゆるイントラ・イメージ効果を生じ、又他方、それが拡散した他層においては、その層の色素形成反応を拡散での層の画像の機度に対応して阻害するマスク作用等のいわゆるインター・イメージ効果を生ずるという2種のイメージ効果を得ることが可能である。

本発明の写真構成層としては、感光性ハロゲン化銀乳剤層の他に、中間層、保護層、フィルター層、ハレーション防止層、イラジェーション防止層等が挙げられる。

本発明における平均粒径下とは、球状のハロゲン化銀粒子の場合はその直径、又立方体や球状以外の形状の粒子の場合は、その投影像を同面積の円像に換算した時の直径の平均値であって、個々のその粒径がriであり、その数がniであるとき、下記(1)式によって定義されたものである。

$$r = \frac{\sum n \ i \ r \ i}{\sum n \ i} \qquad \cdots \cdots (1)$$

-32-

報を参考にできる。

更に高度な単分散乳剤を得る方法としては、特開昭60-122935号公報に開示されたテトラザインデン化合物存在下での成長方法等が適用できる。

本発明に係るカラー感光材料の写真構成層の乾燥膜厚は、18 p n以下が好ましい。

本発明における故乾燥膜厚とは、23°0、55%調 湿下での測定膜厚を意味している。膜厚を測定す る場合には、乾燥試料の断面を走査型電子顕微鏡 で拡大撮影して行う。

本発明において乾燥度厚の上限を18μα以下が 好ましいのは、鮮鋭性の改良を目的とする観点に よるもので、更に好ましくは16μα~10μαである。

本発明に係るハロゲン化銀カラー写真感光材料に使用される感光性ハロゲン化銀の全量は銀に換算して3~6g/a<sup>2</sup>が好ましく、更に好ましくは3.5~5.0g/a<sup>2</sup>である。

本発明の感光材料に用いるハロゲン化銀乳剤と しては、通常のハロゲン化銀乳剤の任意のものを 用いることができる。 該乳剤は、常法により化学増感することができ、 増感色素を用いて、所留の波長域に分光増感する ことができる。

本発明においては、ハロゲン化銀粒子の少なく とも一部に破感剤を含有したものを用いることが できる。

広い露光ラチチュードを得るために、平均粒径の異なるハロゲン化銀粒子を混合使用するの数をもできるが、粒径の小さい低感度ハロゲン化銀粒子の代わりに被感剤を含有するハロゲン化銀粒子を用いれば、ハロゲン化銀粒子の感度を変えることができる、更に発致性質が等しく、かつ感度の異なるハロゲン化銀粒子の混合使用も可能となる。

即ち、破感剤を含有するハロゲン化銀粒子を用いることにより、粒子全体の変動係数を小さくしても広い露光ラチチュードを得ることができる。

従って、同一環境に曝される、これら変動係数の小さいハロゲン化銀粒子は、経時変化及び現像 処理の変動に対する写真性能が安定され好ましい。

- 35 - .

**å**.

ドーピング量が10<sup>-3</sup>モル/AgXモル以下では粒子の生長に大きな影響を与えることが少ないので、同一の粒子生長条件、ひいては同パッチの生長としても粒径分布の小さいハロゲン化銀粒子を調製することができる。

ドーピング条件を異にしたハロゲン化銀粒子を 実用に供する条件に整えた後、これらを所定量比 で混合し同一パッチに制え、化学増盛をかけるこ とも可能である。各ハロゲン化銀粒子は、その質 質に基づいて増感効果を受容し、感度差、混在比 によって広いラチチュードを有する乳剤が得られる。

ハロゲン化銀乳剤には、カブリ防止剤、安定剤等を加えることができる。 飲乳剤のパインダーとしては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳剤層、その他の親水性コロイド層は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不醇性又は軽酸性合成ポリマーの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

更に生産技術の面から見ると、感度の異なるハロゲン化銀粒子の混合系を同バッチで化学増感することも可能となる。

被感剤としては、金属イオンの他、カブリ防止 剤、安定剤、減感色素等、種々のものが使用でき る。中でもイオンドーピング法が許ましい。

ドーピングに用いる金属イオンとしては、Cu、Cd、Zn、Pd、Fe、Td、Rh、Bi、Ir、Au、Os、Pd等の金属イオンが挙げられ、これらの金属イオンは例えばハロゲノ錯塩等として用いることができ、又、2種以上併用することもできる。ドーピング中のAgX懸潤系のpHは5以下であることが好ましい。

又、これら金属イオンのドーピング量は金属イオンの種類、ハロゲン化銀粒子の粒径、金属イオンのドーピング位置、目的とする感度等により種々異なるが、AgX1 モルに対して10<sup>-17</sup>~10<sup>-2</sup>モルが好ましく、特に10<sup>-16</sup>~10<sup>-4</sup>モルが好ましい。

更に金属イオンの種類、ドーピング位置及びド ーピング量を選ぶことによりハロゲン化銀粒子に 対して種々の異なる感度質質を与えることができ

- 36 -

カラー写真用感光材料の乳剤層には、カプラーが用いられる。

更に色補正の効果を有しているカラードカブラー、競合カブラー及び現像主薬の酸化体とのカップリングによって現像促進剤 現像剤、ハロゲン化銀溶剤、觸色剤、硬膜剤、カブリ剤、カブリ防止剤、化学増感剤、分光増感剤、及び咳感剤のような写真的に有用なフラグメントを放出する化合物を用いることができる。

感光材料には、フィルター層、ハレーション防止層、イラジエーション防止層等の被助層を設けることができる。これらの層中及び/又は乳剤層中には現像処理中に感光材料から流出するかもしくは原白される染料が合有させられてもよい。

感光材料にはホルマリンスカベンジャー、蛍光 増白剤、マット剤、骨剤、固像安定剤、界面括性 剤、色カブリ防止剤、現像促進剤、現像遅延剤や 原白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート ・ した低、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 パライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが

本発明の感光材料を用いて色素画像を得るには 露光後、通常知られているカラー写真処理を行う ことができる。

特に90秒以下の迅速発色現像 (発色現像主薬の 増量、高pH、高温処理)が好ましい。

又、発色現像液の補充量は、ハロゲン化銀カラ - 写真感光材料 l m<sup>2</sup>当り 900m4以下を補充し処理 することが好ましい。

#### 〔 実 施 例 〕

以下本発明の具体例実施例を述べるが、本発明 の実施の態様はこれらに限定されない。

以下の全ての実施例において、ハロゲン化銀写 真感光材料中の添加量は特に配載のない限りln² 当りのグラム数を示す。又、ハロゲン化銀とコロ イド層は銀に換算して示した。

#### 実 旅 例 1

トリアセチルセルロースフィルム支持体上に、 下記に示すような組成の各層を順次支持体質から

- 39 -

シアンカブラー(C-1) ... 0.65 カラードシアンカプラー(CC-1) … 0.06 DIR化合物 (D-1) ... 0..004 高沸点溶媒(0i1-1) ... 0 . 6 ゼラチン ... 1.5 第 4 册: 高感度赤感性乳剂層 (RH) 沃臭化銀乳剂(Em-3-(D)) ... 0 . 8 増 悠 色 葉 (SD-1)3.5×10-1(モル/銀]モル) " (SD-2)3.5×10<sup>-4</sup>( ) " " (SD-3)0.2×10<sup>-4</sup>( ) シアンカプラー(C-2) ... 0 . 16 (C-3) ... 0.02 カラードシアンカプラー(CC-1) … 0.03 DIR 化合物(D-2) ... 0.07 高沸点溶媒(0i1-1) ... 0.2 ゼラチン ... 1 . 3 第5層:中間層(11-2) ゼラチン ... 0.7

第 6 層: 低感度最感性乳剂層(GL)

沃臭化假乳剂(En-1-①)

-41-

// (Em-2-②) ... 0.2 増 感 色 素 (SD-1)4.0×10-4(モル/銀1モル) '' (SD-2)4.0×10<sup>-4</sup>( " (SD-3)0.8×10<sup>-4</sup>( -40-増 感 色 素 (SD-4)8.0×10⁻¹(モル/銀|モル) " (SD-5)1.6×10-'( " ) マゼンタカプラー(N-1) ... 0 . 1 (N-2)カラードマゼンタカプラー(CN-1)…0.1 DIR 化合物(D-3) ... 0.02 (D-4)... 0.004 高沸点带煤(0i1-2) ... 0.3 ゼラチン ... 1 . 0 第7層:高感度最感性乳剂層(GH) 沃 吳 化 銀 乳 剂 (En-3-①) ... 0 . 7 増感色素(SD-6)2.7×10⁻⁴(モル/銀1モル) '' (SD-7)4.5×10<sup>-4</sup>( *"* " (SD-8)1.0×10<sup>-4</sup>( " マゼンタカブラー(11-2) ... 0 .09 カラードマゼンタカプラー(CN-2) ... 0.04 DIR化合物 (D-3) ... 0.006 高沸点带蝶(0i1-2) ... 0.5

形成して、多層カラー写真感光材料(試料)を作製 した。

#### 試料-1(比較)

#### 第1層:ハレーション防止層 (HC-1)

... 0.20 風色コロイド線 U V 吸 収 剤 ( UV-1) ... 0.20 カラードカプラー(CC-1) ... 0.05 ... 0.05 カラードカブラー(CN-2) ... 0.20 高沸点溶媒 (Oil-1) ゼラチン ... 1.5

#### 第2層:中間層(IL-1)

U V 吸収剤(UV-1) ... 0.01 高沸点溶媒 (0il-1) ... 0.01 ゼラチン ... 1.5

#### 第 3 層:低感度赤感性乳剂層 (RL)

跃臭化銀乳剂(En-1-①) ... 0.6

ゼラチン ... 1.0

... 0.6

第 8 暦 : イエローフィルター層(YC)

黄色コロイド銀 … 0.1

色污染防止剂(SC-1) … 0.1

高沸点溶媒 (Oil-3) … 0.1

ゼラチン … 0.8

第9層:低感度實感性乳剂層(BL)

沃臭化銀乳剂(Em-1-①) … 0.25

" (Em-2-①) ...0.10

増 感 色 素 (SD-10)1.1×10-3(モル/銀1モル)

イエローカブラー(Y-1)

··· 0.5

 $\prime\prime$  (Y-2)

. ... 0.1

DIR 化合物(D-2)

··· 0 . 0 I

高沸点溶媒(0i1-3)

... 1.0

第10層:高感度實感性乳剂層(BH)

ゼラチン

沃臭化銀乳剂(En-3-①) … 0.3

(Em-1-1)

... 0.1

増感色素(SD- 9)]×10-4(モル/銀]モル)

" (SD-10)3×10-'(

. . . .

イエローカプラー(Y-1)

... 0.30

-43-

ゼラチン

··· 0 · 5

高、各層には上記組成物の他に、盤布助剤 Su-2、分散助剤 Su-3及びSu-4、硬膜剤 H-1及び H-2、安定剤 S T-1、カブリ防止剤 A F-1及び MW:10,000と1,100,000を有した 2 種類の A F-2 を添加した。乾燥膜厚は16.0μmであった。

- Em-1-① 平均沃化銀含有率…7.0モル% 単分散性(分布の広さ18%)の表面 低沃化銀(2モル%)含有型乳剤
- En-2-① 平均沃化銀含有率…2.0モル% 単分散性(分布の広さ18%)で表面 臭化銀含有乳剤
- Em-3-① 平均沃化銀含有率…7.0モル% 単分散性(分布の広さ16%)の裏面 低沃化銀(1.0モル%)含有型乳剤

-45-

分布の広さ = 標準偏差 ×100



(Y-2)

.

... 0.05 ... 0.07

ゼラチン

... 1.1

第11層: 第1保護層(PRO-1)

微粒子妖臭化银乳剂

高沸点溶媒(0il-3)

... 0.2

(平均粒径0.08μm Ag! 2モル%)

U V 吸収剂(UV-I)

... 0.10

// (UV-2)

... 0.05

高沸点溶媒(0i1-1)

... 0.1

" (0i1-4)

··· 0 · 1

ホルマリンスカベンジャー(HS-1)…0.5

"

(HS-2) ··· 0.2

ゼラチン

... 1.0

第12階: 第2保護層(PRO-2)

界面活性剤(Su-1)

... 0.005

アルカリで可容性のマット化剤 …0.05

(平均粒径2μ四)

ポリメチルメタクリレート

... 0.05

(平均粒径2μm)

滑り剤(WAX-1)

... 0.04

-44-

S D - 1

S D - 2

S D - 3

S D - 4

SD-6

S D - 7

S D - 8

-47-

C - 3

M-1  $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$   $C_{\mathfrak{g}}$ 

M-2

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH

C<sub>6</sub>H<sub>17</sub>

C<sub>6</sub>H<sub>17</sub>

Y-1 CH20-COCHCONH-COOC12H26

s D - 9

S D - 10

c - 2

-48-

C C - 1

OH

CONH(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-0-C<sub>2</sub>H<sub>11</sub>(t)  $C_{5}H_{11}(t)$ OH

NECOCH<sub>3</sub>

N=N

NaO<sub>3</sub>S

SO<sub>3</sub>Na

C M - 1

**—559—** 

- 53 -

<del>--560--</del>

-54-

C.H. (t)

0 i 1-3

0 il - 4

Stab-1

A F - 1

AF-2

本発明の D S R 化合物は添加する各乳剤層のカプラーに対して 20モル% 添加しコロイドミルにて同時乳化分散した。

En-1-①, En-2-①, En-3-①の沃化銀合有率、 分布の広さ、装面ハロゲン組成を変えないで平均 粒径をコントロールした乳剤を用いて各試料を作

- 55 -

無水炭酸カリウム

37.5 g

臭化ナトリウム

1.3 g

ニトリロ三酢酸・3ナトリウム塩(1水塩)

2.5 g

水酸化カリウム

1.0 g

水を加えて10とする。

### 〈標白被〉

エチレンジアミン四酢酸飲(日)

アンモニウム塩

100 g

エチレンジアミン四酢酸2アンモニウム塩

10.0g

臭化アンモニウム

150.0g

水酢酸

10 = 2

水を加えて1 Qとし、アンモニウム水を用いて pH = 6.0に関整する。

#### 〈定着 蔽〉

チオ硫酸アンモニウム 175.0g 無水亜硫酸ナトリウム 8.5g メタ亜硫酸ナトリウム 2.3g

水を加えて1gとし、酢酸を用いてpH = 6.0に

-57-

製した。

このようにして表ー1のごとく試料101~112を 作成した。各試料を白色光を用いて短形波チャー ト露光したのち、下記の現像処理を行った。

処理工程(38℃)

 発色現像
 3 分 15秒

 原 白
 6 分 30秒

 水 洗
 3 分 15秒

 定 若
 6 分 30秒

 水 洗
 3 分 15秒

 安定化
 1 分 30秒

乾燥

各処理工程において使用した処理被組成は下記 の通りである。

#### 〈発色現像液〉

4. アミノ・3·メチル·N·エチル·N-

(β-ヒドロキシエチル)アニリン・硫酸塩

4.75g

無水亜硫酸ナトリウム 4.25g

ヒドロキシルアミン・1/2硫酸塩 2.0 g

- 56 -

顔整する。

〈安定液〉

ホルマリン(37% 水 疳 被) 1.5m2 コニダックス(コニカ株式会社製) 7.5m2 水を加えて1.2とする。

得られた各試料について、下記要復でMTF及びRMS値を測定した。

RMS値は、最小機度+0.7の機度を開口走査 面積250μm<sup>2</sup>のマイクロデンシトメーターで走査 した時に生じる機度値の変動の標準偏差の1000倍 値を求め試料101を100とした相対値で示した。

又、処理安定性は前記発色現像処理条件38℃3

(7は最低濃度+0.3~1.2までの平均 7) 拠定機器はコニカ光学濃度計 PDA - 65型(コニカ (株)製)を用い、透過濃度を測定した。 結果を表 - 2 に示す。



1
衷

		金水		比較	"	"	"	本発明	*	"	"	"	比較	本発明	"
	<b>a</b> 01		SR化合物		DSR-2	_	- ,	2 -ysa	DSR- 2	DSR- 2	_	DSR- 2	DSR- 2	1	ï
光性層	**	平均粒图	(mm)	0.64	0.64	0.55	0.50	0.50	0.47	0.47	0.47	0.40	0.40	0.40	0.35
<b>小殿</b>	<b>1</b> 6		DSR化合物	_	-	_	_		ı	DSR-2	_	_	_	_	[
	無	平均粒径	(mm)	88.0	0.38	72.0	0.24	0.24	0.22	0.22	0.22	12.0	0.21	0.21	0.18
	7 /		DSR化合物	ı	DSR-30	-	Ī	DSR-30	DSR-30	DSR-30	DSR-30	0E-30	0E-380	08-30	DSR-30
光性層	飯	平均粒径	(m #)	0.64	9.64	0.55	05.0	05.0	0.47	0.47	0.47	0.40	93.0	0.40	0.35
日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日	9		DSR化合物	l	-	-	i	-	1	DSR-30	-	-	. —		-
	紙	平均粒径	(m m)	0.38	0.38	22.0	0.25	0.25	62.0	0.23	6.23	12.0	12.0	12.0	0.18
1			DSR化合物		DSR-27	_	_	72-82Q	DSR-27	DSR-27	DSR-27	DSR-27	DSR-27	_	DSR-27
光性層	無	平均粒径	(m m)	0.64	0.64	0.55	0.50	0.50	0.47	0.47	0.47	0.40	0.40	0.40	0.35
赤腦光	3 20		DSR化合物	1	1	_	-	ı	1	DSR-27		ı	_	-	١
	8 第	平均粒盤	(mm)	88.0	0.38	22.0	0.25	0.25	0.23	0.23	0.23	12.0	12.0	12.0	0.18
		英越		101	102	103	104	501	106	101	108	601	1 1 0	111	112

9

安一2

1	MTF(%)		RM	RMS値		Δ 7		
試料No.	R	G	R	G	R	G	В	備 考
101	100	100	100	100	0.36	0.33	0.31	比較
102	108	109	92	91	0.32	0.30	0.29	"
103	101	100	93	92	0.38	0.36	0.34	"
104	103	102	89	88	0.40	0.38	0.36	"
105	114	115	81	79	0.27	0.26	0.24	本発明
106	116	118	78	77	0.26	0.23	0.22	"
107	123	124	75	74	0.24	0.22	0.21	"
108	120	121	76	76	0.27	0.24	0.23	"
109	122	123	73	72	0.25	0.24	0.23	"
110	119	118	75	89	0.30	0.35	0.27	比較
111	117	115	75	74	0.26	0.25	0.24	本発明
112	120	121	73	71	0.26	0.26	0.24	"

上記表一2から明らかなように比較試料101~104はMTFは小さく、RMS値は大きく、鮮鋭性、粒状性が悪い。更に現像処理時間変化に対して7変化が大きく現像処理安定性が劣る。比較試料110は鮮鋭性、粒状性は改良されているものの現像処理安定性が劣化している。

本発明の試料105~109.111.112は鮮鋭性、粒状

<del>-</del> 61 -

表-3

				_			
試料	赤感	化性層	級感:	と性層	青感:	偏考	
No.	第3層	第4層	第6層	第7層	第9層	第10層	
201	_	_	_	_	_	-	比較
202	_	DSR-12	_	DSR-30	_	DSR- 2	本発明
203		DSR-14	_	"	- ,	"	"
204		DSR-19	_	"	-	"	"
205	DSR-19	_	DSR-30	"	DSR- 2		"
206	-	DSR-27	_	DSR- 2	_	DSR- 2	"
207	_	"	-	DSR- 7	_	"	"
208	_	"	-	DSR-14	_ `	"	"
209	DSR-27	_	DSR- 7	_	DSR- 2	_	"
210		DSR-27	_	DSR-30		DSR- 3	"
211	1	"	1	1	1	DSR-15	"
212		"	-	"	_	DSR-32	"
213	DSR-27	"	DSR-30	"	-	_	"
214	-	DSR-37	-	DSR-38		DSR-38	"
215	DSR-37	_	DSR-38	-	_		"

(註) DSR37及び38はカブラーに対して4モル %使用した。

-63-



性及び現像鬼理安定性の改良結果が著しいことが わかる。

DSR化合物の分散方法としてカブラーとは別に同重量の高沸点溶剤Oil-3及び酢酸エチルに 榕解し界面活性剤及びゼラチン榕液と共に乳化分散したものを使用しても同じ効果が得られた。

実施例-1 と同様に表-3 のごとく D S R 化合物を変え試料201~215を作成した。

ハロゲン化銀乳剤は実施例ー1の試料109と同じ粒径のものを使用した。

試料 201~215を実施例 — 1 と同様に試料 201を 基準とした M T F 及び R M S , 更に | Δ γ | の 刺 定を行った。

結果を表ー4に示す。



-62-

安一4

				<u> </u>				
	MTF(%)		RM	RMS値		47		
試料No.	R	G	R	G	R	G	В	備考
201	100	100	100	100	0.42	0.39	0.36	比較
202	119	120	75	73	0.26	0.25	0.23	本発明
203	118	118	76	74	0.26	0.26	0.24	"
204	119	119	76	75	0.27	0.26	0.24	"
205	117	118	78	76	0.27	0.25	.0.24	"
206	120	120	76	75	0.26	0.24	0.23	"
207	118	119	76	76	0.26	0.25	0.23	"
208	117	118	77	75	0.26	0.23	0.23	"
209	117	117	76	77	0.27	0.25	0.24	"
210	118	119	77	86	0.26	0.25	0.23	"
2 1 1	118	119	76	75	0.26	0.25	0.24	"
212	120	119	76	77	0.25	0.23	0.23	"
213	119	117	76	77	0.26	0.25	0.25	"
2 1 4	118	117	78	77	0.26	0.25	0.24	"
2 1 5	117	116	79	78	0.27	0.26	0.24	"

上記表 - 4 から明らかなように、本発明の飲料 202~215は比較試料 201に比べMTF,RMS値 | △ 7 | とも優れ鮮鋭性、粒状性、現像処理安定性の向上に大きな効果があることがわかる。

#### 実施例 一 3

結果を表一5に示す。

#### 処理工程

発色現像 75秒 90秒 105秒 温度40℃ 発色現像被

4.7 2 1 - 3. x + n - N - x + n . N -

(β・ヒドロキシエチル)アニリン・硫酸塩

11.1 g

無水亜硫酸ナトリウム

4.25g

ヒドロキシルアミン・1/2硫酸塩

2.0 g

無水炭酸カリウム

30.0 g

臭化ナトリウム

1.3 g

ニトリロ三酢酸・3ナトリウム塩(1水塩)

2.5 g

水酸化カリウム

1.0 g

水を加えて1gとした。 (pH = 10.2)

- 65 -

上記表一5から明らかなように、実施例一2と 同様、本発明の試料202~215は比較試料201に比べMTF,RMS値、| Δ7 | とも優れ、鮮鋭性、粒状性、現像処理安定性が著しく改良されていることがわかる。

#### 実施例一4

実施例-2で作成した試料をコニカドS-1
(コニカ(株)製)を用いて」部を改して撮影した後、KS-7型感光計(コニカ(株)製)を用いて白色段階露光を与え、下記発色現像補充液を1 a 2 当り700 m 2 補充し、自動現像機にて連続的に処理を行い、実施例-2と同様にMTF。RMS及び | Δ 7 | の例定を行った。

#### 発色現像補充液

炭酸カリウム

40 g

炭酸水素ナトリウム

3 g

亜硫酸カリウム

7 g

臭化ナトリウム

3.0×10⁻³ € ル

ヒドロキシルアミン硫酸塩

3.18

4-7 ミノ・3·メチル・N·エチル・N·

M T F , R M S 値は 40 ° で 90 秒 、 発色現像処理 したときの 砂定値を試料 201を 100と した 相対値で表し、 | Δ r | は 40 ° で 75 秒 ~ 105 秒 発色現像 したときガンマの差の絶対値を示す。

表一5

	MTF(%)		R M	S値	[ \( \( \gamma \) ]			
試料No.	R	G	R	G	R	G	В	備考
201	100	100	100	100	0.37	0.33	0.30	比較
202	117	119	78	75	0.22	0.20	0.18	本発明
203	117	117	78	75	0.21	0.20	0.19	"
204	115	115	79	76	0.22	0.20	0.18	"
205	113	114	78	78	0.21	0.19	0.18	"
2 0 6	116	117	77	76	0.20	0.18	0.17	"
207	117	118	78	77	0.21	0.20	0.18	"
208	116	117	78	76	0.22	0.19	0.17	"
209	115	115	78	78	0.22	0.20	0.18	"
210	116	117	79	78	0.21	0.20	0.19	"
211	117	118	78	77	0.22	0.20	0.18	"
212	119	117	78	76	0.20	0.18	0.17	"
213	118	115	78	77	0.20	0.20	0.19	"
2 1 4	116	114	77	76	0.23	0.22	0.21	"
2 1 5	115	114	79	78	0.24	0.23	0.20	"

-66-

(β・ヒドロキシルエチル)アニリン硫酸塩

6.0g

水酸化カリウム

. 2 g

水を加えて 1 aとし、水酸化カリウム又は 20% 硫酸を用いて p H 10.12に 調整する。

実施例-2の結果と同様、本発明の試料は鮮鋭性、粒状性に優れ、現像処理安定性の改良効果が 著しかった。

#### (発明の効果)

本発明により、画像の鮮鋭性及び粒状性が著しく向上したカラー写真感光材料が得られた。

更に、現像時間変化或いは連続処理に対しても 階調変動が少なく、カラー現像処理安定効果も顕 著であった。

出顧人 コニカ株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**□** OTHER: \_\_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.